### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-255804

(43) Date of publication of application: 16.10.1990

(51)Int.Cl.

CO8F 2/32

(21)Application number: 01-317673

(71)Applicant:

NIPPON SHOKUBAI KAGAKU KOGYO CO LTD

(22)Date of filing:

08.12.1989

(72)Inventor:

**NAGASUNA KINYA** SUMINAGA NORISUKE

KIMURA KAZUMASA SHIMOMURA TADAO

(30)Priority

Priority number: 63308927

Priority date: 08.12.1988

Priority country: JP

#### (54) PRODUCTION OF WATER-ABSORPTIVE RESIN OF EXCELLENT DURABILITY

#### (57)Abstract:

PURPOSE: To produce the title resin improved in water absorption rate, durability and liquid permeability by subjecting an aqueous solution containing a water-soluble, ethylenically unsaturated monomer, a crosslinking agent and a water-soluble chain transfer agent to reversed phase suspension polymerization.

CONSTITUTION: A water-soluble, ethylenically unsaturated monomer (e.g. acrylic acid), 0.005-5mol%, based on this monomer, crosslinking agent (e.g. N,N'- methylenebisacrylamide) and 0.001-1mol%, based on this monomer, water-soluble chain transfer agent (e.g. mercaptoethanol) are dissolved in water to obtain an aqueous monomer solution in a 30wt.% to saturation concentration. This aqueous solution is dispersed in an inert hydrophobic organic solvent (e.g. n-pentane) in the presence of a nonionic surfactant of an HLB of 2-7 (e.g. sorbitan fatty acid ester), and the obtained dispersion is subjected to reversed phase suspension polymerization in the presence of a radical initiator to obtain a water-absorptive resin. 100 pts.wt. this resin is mixed with 0-20 pts.wt. water, 0-200 pts.wt. hydrophilic organic solvent and 0.005-5 pts.wt. at least one hydrophilic crosslinking agent selected from among a compound having at least two functional groups reactive with the carboxyl groups and a polyvalent metal salt, and the resulting mixture is heated to 40-250° C.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

This Page Blank (uspto)

## ⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

# ② 公開特許公報(A) 平2-255804

SInt. Cl. 3

識別配号

庁内整理番号

**33公開** 平成2年(1990)10月16日

C 08 F 2/32

MCC

7107-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 14 (全12頁)

母発明の名称		耐久	耐久性に優れた吸水性樹脂の製造方法											
•					②特 鄭	[ <del>기</del>	<sup>z</sup> 1-317673							
					②出 鄭	F	7 1 (1989)12月 8 日							
優先	権は	と張	30円	363(1	988)12月8	日包	9日本(JP) ⑨特顧 昭63-308927							
個発	明	者	長	砂	欣	也	大阪府吹田市西御旅町5番8号 日本触媒化学工業株式会							
							社中央研究所内							
個発	明	者	角	永	憲	資	大阪府吹田市西御旅町5番8号 日本触媒化学工業株式会							
							社中央研究所内							
团発	明	者	木	村	和	Œ	大阪府吹田市西御旅町5番8号 日本触媒化学工業株式会							
							社中央研究所内							
個発	明	者	不	村	忠	生	大阪府吹田市西御旅町5番8号 日本触媒化学工業株式会							
					•		社中央研究所内							
勿出 顧 人		日本	触媒	化学工業材	定	大阪府大阪市中央区高麗橋 4 丁目 1 番 1 号								
			숲천	Ł	•									

明 細 春

#### 1、発明の名称

耐久性の優れた吸水性樹脂の製造方法 2. 特許請求の範囲

- 1. 水溶性エチレン性不飽和単量体(A) および 該単量体(A) に対し、架橋剤(B) 0.005~5 モル%および水溶性連鎖移動剤(C) 0.001~ 1モル%を含有する30重量%~飽和濃度の該単 量体(A) 水溶液を分散中の存在下、重合不活性な 疎水性有機溶剤中に分散して逆相懸濁重合させる ことを特徴とする耐久性の優れた吸水性樹脂(D) の製造方法。
- 2. 水溶性エチレン性不飽和単遺体 (A) および 該単量体 (A) に対し、架橋剤 (B) 0.005~5 モル%および水溶性連鎖移動剤 (C) 0.001~ 1モル%を含有する30重量%~飽和濃度の該単 量体 (A) 水溶液を分散での存在下、重合不活性な 疎水性有機溶剤中に分散して逆相懸濁重合させて 得た吸水性樹脂 (D) の表面近傍を吸水性樹脂 (D) 中の官能基と反応しうる親水性架橋剤 (E) で架橋

させることを特徴とする耐久性の優れた吸水性樹脂(F)の製造方法。

- 3. 水溶性連鎖移動剤(C)が次亜燐酸塩である 請求項1または2記載の製造方法。
- 4. 架橋剤(B) の使用量が水溶性エチレン性不飽和単量体(A) に対して0.02~1モル%である請求項1または2配載の製造方法。
- 5. 水溶性エチレン性不飽和単置体(A) 水溶液の濃度が35重量%~飽和濃度である請求項1または2記載の製造方法。
- 6. 水溶性エチレン性不飽和単量体 (A) がアクリル酸およびアクリル酸アルカリ金属塩および/またはアンモニウム塩を少なくとも50重量%含んでなる請求項1または2記載の製造方法。
- 7. 分散剤がHLB2~7の非イオン系界面活性剤である請求項1または2記載の製造方法。
- 8. 非イオン系界面活性剤がソルビタン脂肪酸エステルである請求項7記載の製造方法。
- 9. 吸水性樹脂(D) 100重量部に対して、水 0~20重量部および親水性有機溶剤(G)0~2

○重量部の存在下、カルポキシル基と反応しうる
 2個以上の官能基を有する化合物(E-1)及び/または多価金属塩(E-2)からなる群から選ばれた少なくとも1種の親水性架構剤(E)を0.005~
 5重量部を混合し、40~250℃で加熱することよりなる請求項2記載の製造方法。

10. 親水性架橋剤(E) が化合物(E-1) である請求項9記載の製造方法。

11. 化合物 (E-1) が多価アルコール化合物、多価グリシジルエーテル化合物、多価オキサゾリン化合物及び多価アミン化合物からなる群から選ばれる1種または2種以上のものである請求項10記載の製造方法。

12. 水が吸水性樹脂(D) 1 0 0 重量部に対して 0.5~1 0 重量部の量で用いられてなる請求項 9 記載の製造方法。

13. 親水性有機溶剤(G) が吸水性樹脂(D) 1 0 O 重量部に対して 0 ~ 8 重量部の最で用いられてなる請求項 9 記載の製造方法。

14. 加熱が70~220℃である請求項9記載

この様な吸水性樹脂としては、例えばポリアクリル酸部分中和物架構体(特開昭 5 5 - 8 4 3 0 4 号)、澱粉-アクリロニトリルグラフト重合体の加水分解物(特公昭 4 9 - 4 3 3 9 5 号)、耐のカーアクリル酸エステル共重合体の中和物(特開昭 5 1 - 1 2 5 4 6 8 号)、酢酸ビニルーアクリル酸エステル共重合体の酸化物(特開昭 5 2 - 1 1 4 6 8 9 号)、アクリル共重合体の加水分解物(特なピンプリルアミド共重合体の加水分解物(特なピンプリルアミトリルスの架構体などが知られている。

これら吸水性樹脂に望まれる特性としては、水性液体に接した際の高い吸収倍率や優れた吸水速度、水性液体を含んだ基材から液を吸い上げるための優れた吸引力などが求められる。

しかしながら、吸水性樹脂の用途によっては、特に膨潤ゲルの耐久性、経時安定性が上記特性に加えて必要となってくる。例えば、従来の吸水性樹脂を衛生材料用として紙オムツなどに用いた場合、尿を吸収した吸水性樹脂の膨潤ゲルが経時的

の製造方法。

## 3. 発明の詳細な説明

## (産業上の利用分野)

本発明は耐久性の優れた吸水性樹脂の製造方法に関するものである。更に詳しくは、吸水倍率、吸水速度、膨潤時の耐久性に優れ、膨潤ゲルのベトツキが少なく通液性に優れた吸水性樹脂の製造方法に関するものである。

かかる吸水性樹脂は安価に簡便に製造でき安全性に優れているだけでなく、優れた吸水能を持っているため、生理用品、紙オムツなどの衛生材料として、農園、芸、緑化用の保水剤として、更にその広範な吸収性物品の材料として広く使用できる。

#### [従来の技術]

近年、自園の数10倍から数100倍の水を吸収する吸水性樹脂が開発され、紙おむつ、生理用ナプキン等の衛材分野をはじめとして農林業分野、土木分野等に幅広く用いられている。

に劣化した分解を起こしたり、また農園芸用など の長期間の使用で劣化し分解を起こすことがあった。

そこで架構剤量を多く用いて吸水性樹脂の架構 密度を高めることで、ゲル強度を高め耐久性を向 上させる方法もあるが、これらの吸水性樹脂は充 分な耐久性を持たせるには、高架橋のため吸水倍 **事が極端に低くなってしまうのが実情であった。** この様に現在、安全性に優れ、吸水倍率が高く、 且つ耐久性に優れた吸水性樹脂は得られていな

また、上記の耐久性に加えて、オムツなどに粗 み込んだ際に膨潤ゲルのペトッキや通液性の低下 などが問題になることがあった。吸水性樹脂には 水溶性となる部分(以下、これを水可溶分と呼 よ。)が存在し、これら水可溶分のため、吸水後 の膨潤ゲルがベトツイたり、オムツなどの吸収物 品に組み込んだ際にはこのベトツキのため通液性 が低下し、新たな尿が排出された際にモレを起こ すことがある。水可溶分量は一般に吸水倍率と正 の相関関係にあり、水可溶分低減のためには吸水 性樹脂の架橋密度を上げなければならず、その為 に可溶分の少ない吸水性樹脂は吸水倍率も低下し てしまうのが実情であった。

しかして、この様な吸水性樹脂において架構剤 の配合量を増加すればするほど耐久性が向上する ことは公知であるが、架橋剤の量が増えればそれ

- (1) 特定量の架構剤(B) と水溶性連鎖移動剤 (C) を含有した水溶性エチレン性不飽和単量体 (A) 水溶液を特定の濃度範囲で逆相懸濁重合する ことにより、吸水倍率を高く保ちつつ、耐久性が 向上し、水可溶分の分子量の低下に伴いゲルのペ トッキ感や通液性も改善された良好な吸水性樹脂 (D) が生産性よく得られること、
- (2) さらに上記(1) の製造方法で得られた吸水 性樹脂(D) の表面近傍を親水性架橋剤(E) で架橋 させることにより、更に優れた吸水特性の改善効 **聚を示し、高い吸水倍率を保ちつつ、より耐久性** 、ゲルのベトツキ感や通液性が向上し、吸水特性 に優れた吸水性樹脂(F) が得られること、 を見い出し本発明を完成するに至った。

即ち、本発明は、

水溶性エチレン性不飽和単量体(A) および該単量 体 (A) に対し、架構剤 (B) 0.005~5モル% 、水溶性連鎖移動剤(C) O. OOl~1モル%を - 含有する30重量%~飽和濃度の該単量体(A)水 溶液を分散剤の存在下、逆相懸濁重合させること

だけ吸水倍率が低下するという問題点があった。 また吸水性樹脂の製造時に連鎖移動剤を使用する ことにより吸水倍率を向上させる技術が開示され ている。 (USP4698404) . しかしこの 場合、水や生理食塩水に対する吸水倍率は確かに 向上するが人尿に対しては吸水倍率の増加は殆ど 認められていない。

[発明が解決しようとする課題]

本発明は上記現状に鑑みなされたものである。 従って本発明の目的は耐久性の優れた吸水性樹脂 の製造方法を提供することにある。

本発明の他の目的は、生理食塩水に対しても、 また特に人尿に対しても高い吸水倍率を示し、 使い捨てオムツに使用した際に優れた耐久性を示 し、且つ該オムツでの戻り置も少なく、ゲルのベ トッキ感が少なく通液性に優れた吸水性樹脂の製 造方法を提供することにある。

【課題を解決するための手段及び作用】

本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意検討 した結果、

を特徴とする耐久性の優れた吸水性樹脂(D) の製 造方法。

並びに、

水溶性エチレン性不飽和単量体(A)および該単量 体(A) に対し、架構剤(B) 0.005~5モル% 、水溶性連鎖移動剤(C) O. OO1~1 モル%を 含有する30重量%~飽和濃度の該単量体(A)水 溶液を分散剤の存在下、逆相懸濁重合させて得た 吸水性樹脂 (D) の表面近傍を吸水性樹脂 (D) 中の 官能基と反応しうる親水性架構剤(E) で架構させ ることを特徴とする耐久性の優れた吸水性樹脂 (F) の製造方法。

に関すものである。

本発明をさらに詳しく説明する。

本発明に用いる水溶性エチレン性不飽和単量体 (A) (以下、単量体(A)) としては官能基を有す るものであり、例えばアクリル酸、メタクリル酸 、マレイン酸、フマール酸、クロトン酸、イタコ ン酸、ピニルベンゼンスルホン酸、2-(メタ) アクリルアミドー2-メチルブロバンスルホン酸 、 2 - (メタ) アクリロイルエタンスルホン酸、
2 - (メタ) アクリロイルエタンスルホン酸、
及びそれらのアルカリ金属塩、アンモニウム塩、
アクリルアミド、メタクリルアミド、2 - ヒドポリ
エチレングリコール(メタ)アクリレート、N. N-ジェチルアミノブロピル(メタ)アクリレート
、N. N-ジェチルアミノブロピル(メタ)アクリル
アミド、及びそれらの四級塩などを挙げるこれ
でき、これらの群から選ばれる少なくとも1種の
ものが使用できる。

なかでも上記の単量体 (A) の内、得られる吸水性樹脂の性能やコストの点からアクリル酸を主成分として用いることが好ましく、その際はアクリル酸及びそのアルカリ金属塩および/またはアンモニウム塩の含有率は単量体 (A) の内で50重量%以上とすることが好ましく、更に好ましくは75重量%以上とすることである。

また本発明において耐久性の優れた吸水性樹脂

これら架橋剤(B)の本発明に於ける使用量は、目的とする吸水倍率の吸水性を得るために水溶性連鎖移動剤(C)を用いない他は同一条件で行う場合の架橋剤の使用量に比べて、2~100倍モル、更に好ましくは4~10倍モルである。具体的には、架橋剤(B)の使用量は単量体(A)に対して0.005~5モル%である。これら架橋剤(B)

を得るには分子内に2個以上の重合性不飽和基や 反応性官能基を有する架橋剤(B) を特定量用いる ことが必須である。これら架橋剤(B) として例え ば、分子内に 2個以上の重合性不飽和基を有する 化合物として、例えばN、N′ーメチレンピスア クリルアミド、 (ポリ)エチレングリコールジ (メタ) アクリレート、 (ポリ) プロピレングリ コールジ (メタ) アクリレート、グリセリントリ (メタ) アクリレート、グリセリンアクリレート メタクリレート、(メタ)アクリル酸多価金属塩 、トリメチロールプロパントリ(メタ)アクリレ ート、トリアリルアミン、トリアリルシアヌレー ト、トリアリルイソシアヌレート、トリアリルホ スフェート等を挙げることができる。また反応性 官能基を有するものとしては、例えば、単量体 (A) がカルボキシル基を有する場合には、エチレ ングリコール、ジエチレングリコール、トリエチ レングリコール、ポリエチレングリコール、プロ ピレングリコール、シブロピレングリコール、ポ リプロピレングリコール、グリセリン等の多価ア

の使用量が 0 . 0 0 5 モル 8 未満では得られた吸水性樹脂の吸水倍率は高いものが得られるが、耐久性に劣り且つ水水可溶や通液性に劣ったものの水の水が多くをの分子量ものでは多くで用するとの水がまた。またのとなってしまう。また。ので、はで、がである。 更により好ましくは 0 . 0 2 ~ 1 モルル%であり、更により好ましくは 0 . 0 2 ~ 0 . 4 モル%であり、更により好ましくは 0 . 0 4 ~ 0 . 2 モル%である。

また上記架構剤 (B) の他に、グラフト 重合によって架橋を形成させる方法を併用してもよい ピース、澱粉、ポリピールアルコール等の親水性高分子の存在下に単量体 (A) 水溶液を重合させ、重合時にグラフト重合に 起因する架構を形成させる方法が挙げられ、これらの水溶性高分子は単量体 (A) に対して 1 ~ 5 0 重量 % の範囲で用いるのが好ましい。

本発明は特定量の水溶性連鎖移動剤(C) を用い

ることが必須である。

本発明の<del>収入性材料では</del>に於て、特定量の水溶性連鎖移動剤(C)を選び、且つ通常の製造方法に比べて2~100倍モルと多量の架橋剤を使用し高架橋として重合を行うことで初めて、耐外性が非常に優れ、生理食塩水のみならず人尿に対しても高い吸水倍率を示し、また水可溶分の分子量が低いため、ゲルのベトツキ感や通液性の低下などの悪影響が少ない等と言う、優れた吸水性樹脂が得られる。

と自己架構などの不要な反応が起こり吸水倍率が低下するため、重合時に使用できる架橋剤(B)の量が限られ、そのため耐久性に乏しい吸水性樹脂しか得られなかった。しかし本発明の方法によれば、水溶性連鎖移動剤(C)の使用量を選ぶことによって自己架構反応が抑制され、架橋剤(B)の使用量が増やせるので耐久性に優れた高吸水倍をの吸水性樹脂を高濃度で生産性よく製造することができる。

また必要に応じて単量体 (A) 水溶液に増粘剤を使用してもよい。この様な増粘剤としては、例えばポリビニルピロリドン、ポリアクリルアミド、メチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース等を挙げることができる。

本発明に於て、上記単量体水溶液を重合させ吸水性樹脂を得る方法として、該単量体(A)水溶液を分散剤の存在下、重合不活性な疎水性有機溶剤中に分散して逆相懸濁重合が行われる。水溶性連鎖移動剤(C)による均一な連鎖移動反応や架構剤(B)による均一な架構反応を進行させ、より性能

れる 1 種または 2 種以上が用いられるが、その効果から次亜燐酸ナトリウムなどの次亜燐酸塩を用いることが好ましい。

水溶性連鎖移動剤(C)の使用量は水溶性連鎖移動剤の種類や使用量、単量体(A)水溶液の濃度にもよるが、単量体(A)に対して〇・〇〇1~1・モル%であり、好ましくは〇・〇〇5~〇・3モル%である。この使用量が〇・〇〇1モル%未満では、本発明本(模)の使用量では架構密度が高く吸水倍率が低くなりすぎて好ましくない。また1モル%を越えて多く使用するので好ましくない。

本発明に用いられる単量体(A) 水溶液の濃度としては30重量%~飽和濃度、より好ましくは35重量%~飽和濃度の範囲である。30重量%未満の濃度では単位反応容積当りの生産性が下がり、また乾燥工程にも時間を要し、生産性が低下して工業的観点から好ましくない。従来の重合方法では生産性向上のため飽和濃度付近で重合を行う

の優れた吸水性樹脂を得るためには重合熱が均一に除去されることが好ましい。そのためには重合ゲルが一体となる重合法ではなく、有機溶剤中での逆相懸濁重合によると、重合ゲルは細かく均一に撹拌され重合熱が均一に除去されるため、均一な連鎖移動反応や架橋反応が進行し、より性能の優れた吸水性樹脂を得ることが出来る。

本発明に使用される分散剤としては、ソルルピタリを脂肪酸エステル、ショ糖脂肪酸エステルで開発エステルで開発・イオン性剤、セルロースエーテルの機能をは、ロースエーテルの機能をは、ロースエーテルを設定をは、ロースエーテルを設定をは、は、ロースエーテルを設定をは、は、ロースエーテルが表合有高は、は、ロースエーテルが表合は、は、は、ロースを受ける。とができ、これらの群から1種は、日本のでき、これができる。好きして、日本のでは、日本の、カーでは、ロースを関いる。

本発明に使用される疎水性有機溶剤としては、

本発明に使用されるラジカル重合開始剤としては水溶性であれば特に制限されず、例えば過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウム、過硫酸ナトリウム等の過硫酸塩ドセーブチルハイドロパーオキサイド、クメンハイドロパーオキサイド等のハイドロパーオキサイド:2.2°ーアゾビス(2-アミシノブロバン)二塩酸塩等のアゾ化合物;その他、第二セリウム塩、過マンガン酸塩等が挙げられる。

では、残存モノマー低減や誘導期間、重合時間の短縮のため、重合開始剤量を増加させると自己を関かれた事な反応が起こり吸水倍率が低である。使用できる開始剤は、かかる欠点はは関いたなが、本発明の方法によれば、かかる欠水性関節が、本発明の方法にせているで使用している。で使用しているでいまりが、でいまりが、でいまりので好ました。

さらに本発明は、前記製造方法によって得られ

中でも得られた吸水性樹脂の性能面や分解生成物の安全性等の点から、過硫酸塩、過酸化水素、ア ゾ化合物よりなる群から選ばれる1種または2種 以上が好ましい。

またラジカル重合開始剤が酸化性ラジカル重合開始剤の場合、還元剤を併用してレドックス系開始剤として用いても良い。用いられる還元剤としては、例えば亜硫酸ナトリウム、亜硫酸水素)塩;チオ硫酸ナトウム等のチオ硫酸塩;亜ニチオン酸塩;硫酸第一共の砂質のチオ硫酸塩; & ーアスコルピン酸等の有機還元剤; アニリン、モノエタノールアミン等のアミン類が挙げられる。

ラジカル重合開始剤の使用量は広い範囲とすることができるが、通常、単量体 (A) に対して 0・0・1~2 モル%の範囲とするのが好ましく、更に好ましくは 0・01~0・5 モル%の範囲である。この使用量が 0・0 01 モル%未満では重合時間や誘導期間が長くなり、また残存モノマーも多くなり易く好ましくない。また従来の重合方法

る吸水性樹脂 (D) の表面近傍を特定の親水性架構剤 (E) で架構させた吸水性樹脂 (F) の製造方法をも提供する。本発明の前記製造方法によって得られた吸水性樹脂 (D) は、 表面近傍の架構によって 従来の吸水性樹脂に比べて著しい吸水特性の改善効果を示し、表面近傍を架構した吸水性樹脂 (F) は表面近傍を架構した吸水性樹脂 (F) に比べ、さらに耐久性に優れ吸水特性に優れたものになる。

本発明に於て使用される親水性架橋削(E) としてはカルボキシル基と反応しうる官能基を 1 分子中に 2 個以上有する化合物 (E-1) 及び/または多価金属塩<del>化合物</del> (E-2) である。例えば吸水性樹脂 (D) がカルボキシル基を有する場合には、化合物 (E-1) としてはエチレングリコール、ジエチレングリコール、ボリエチレングリコール、ボークリコール、ボークリンジオール、1.6-ペキサンジオール、ネオペンチルグリコール、ブロピレングリコール、グリセリン、ボリグリセリ

ン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリト ール、ソルビトール、ポリビニルアルコール等の 多価アルコール化合物:エチレングリコールジグ リシジルエーテル、ポリエチレングリコールジグ リシジルエーテル、グリセロールポリグリシジル エーテル、ジグリセロールポリグリシジルエーテ ル、ポリグリセロールポリグリシジルエーテル、 プロピレングリコールジグリシジルエーテル、ポ リプロピレングリコールジグリシジルエーテル等 の多価グリシジルエーテル化合物;エチレンジア ミン、ジエチレントリアミン、トリエチレンテト ラミン、ポリエチレンイミン等の多価アミン化合 物:1.2-エチレンピスオキサゾリン、ポリイソ プロペニルオキサゾリン等の多価オキサゾリン化 合物:エピクロロヒドリンなどのハロエポキシ 化合物: その他の多価アジリジン化合物、多価イ ソシアネート化合物などが挙げられ、多価金属塩 (E-2) としては亜鉛、カルシウム、マグネシウム 、アルミニウム、鉄、ジルコニウム等の水酸化物 及び塩化物などが挙げられる。これらの群より1

ない量では本発明の効果が得られにくい。

本発明に於て、吸水性樹脂(D) と親水性架構剤(E) とを混合する際、水及び/または親水性有機溶剤(G) を用いてもよい。

本発明に於て、水の使用量は吸水性樹脂(D) 1 0 0 重量部当り2 0 重量部<del>以下</del>、好ましくは 0 . 5~1 0 重量部の範囲の割合である。

本発明に於て、吸水性樹脂(D) を親水性梁橋削(E) と混合し、吸水性樹脂の表面近傍を架橋する

種または 2 種以上を用いることが好ましく、中でも化合物 (E-1) を必須に用いることが好ましく、特に多価アルコール類、多価グリシジル化合物類、多価アミン類を親水性架構剤 (E) として用いることが表面架構効果の点から好ましい。また親水性架構剤 (E) として、化合物 (E-1) と多価金属塩(E-2) を併用して用いて混合性を向上させても構わない。

本発明に於て使用された親水性架橋剤(E)の量は上記、製造方法によって得られた吸水性樹脂(D)100重量部に対して、0.005~5重置部、好ましくは0.01~1重量部の範囲のの動であり、はは0.01~1重量部の範囲の動物性に優別であり、はないの動であればお待性に優別ないの動がない。最近なの親水性機能(F)が得られた吸水性樹脂(F)に残存する上で過剰を送れた吸水性樹脂(F)に残存する上で過剰量となり得られる吸水性樹脂(F)の吸水倍率は小さくなり好ましくない。また0.005重量部未満の少すましくない。また0.005重量部未満の分

方法としては、以下の様な方法が例示される。

(i) 吸水性樹脂(D) に親水性架構剤(E) および必要により、水(水蒸気)及び/または親水性有機溶剤(G) の混合液を噴霧、あるいは滴下混合する方法。

または、

(B) 吸水性樹脂(D) を重合不活性な疎水性有機溶剤中に分散・懸濁させ、親水性架構剤(E) および必要により、水及び/または親水性有機溶剤(G) を撹拌下に添加する方法。

この場合、親水性架構剤(E)を特定の界面活性 剤を用いて、予め疎水性有機溶剤に乳化、懸濁させその乳化液を吸水性樹脂(D)の分散懸濁液中に 添加する方法が好ましい。

または、

(E) 吸水性樹脂(D) を水と親水性有機溶剤(G) の混合溶剤中に分散させ、親水性架橋剤(E) を添加する方法。

などが挙げられる。

以上の様にして、本発明の方法によって得られ

る吸水性樹脂(D) と親水性架橋剤(E) および必要により、水及び/または親水性有機溶剤(G) を混合して得られた混合物を加熱処理する。例は、通常の加熱器や加熱炉を用いることができる。例えば、神型撹拌乾燥器、回転整燥器、円盤乾燥器、 の一般器、 競電加熱を燥器、 気流乾燥器、 赤外線 を添加 熱 を とである。 又( II) に 有機溶剤中で 親水性 架橋 (E) を添加 した後、 有機溶剤中で そのまま加熱し反応させてもよい。

加熱処理温度は用いられる親水性架構剤 (E) の種類などにもよるが、40~250℃が好ましく、より好ましくは70~220℃の範囲である。40℃未満では反応に時間がかかり生産性ののであるでは、吸水性樹脂 (F) に残存する恐れがあり好ましくない。250℃を越える高温では、吸水性樹脂 (D) の種類によっては熱劣化が起こる場合があるので注意が必要である。

に架構剤量を減らして重合を行っていたため、膨 潤ゲルの耐久性が乏しかったが、本発明の方法で は多くの架構剤を用いても、高吸水倍率なため、 膨潤ゲルが優れた耐久性を示す。

- (2) 従来の吸水性樹脂では得られなかった、人 尿に対する高い吸水倍率を示す。
- (3) 用いる単量体を飽和濃度近くの高い濃度で 重合させても、自己架構など不要な反応が抑えられた高性能の吸水性樹脂が得られる為、高濃度で 重合が可能で高い生産性で製造ができる。
- (4) 本発明 吸水性樹脂は高い吸水倍率は示すが、付随する水可溶分はその分子量が低いため、可溶分による膨潤ゲルのベトツキや通液性の低下などの悪影響を及ぼさない。
  - (5) 表面近傍を架橋することで、従来の吸水性 樹脂の表面架橋で得られなかった吸水特性の改善 効果を示し、更に優れた耐久性や吸水速度を示 す。
  - (6) 従来、残存モノマー低減や誘導期間、重合時間の短縮のため重合開始剤量を増加させると、

## [発明の効果]

本発明により得られる吸水性樹脂は従来の方法 では得られなかった、膨潤ゲルの耐久性に優れ、 生理食塩水や特に人尿に対しても高吸水倍率で、 しかも水可溶分の分子量が低く、膨潤ゲルのベト ツキや通波性が大幅に改善された、安全な吸水性 樹脂である。本発明の方法によればこの様な優れ た吸水性樹脂は、水溶性エチレン性不飽和単量体 (A) を特定量の架構剤(B) 及び特定量の水溶性連 鎖移動剤(C)の存在下で逆相懸濁重合を行うだけ で簡便に製造でき、更に得られた吸水性樹脂(D) の表面近傍を特定の親水性架構剤(E) で架構させ 、吸水速度や耐久性の格段に向上された吸水性樹 脂(F) が得られる。かかる吸水性樹脂(D) および (F) は、安価に製造でき従来にない優れた吸水特 性を有しているため、衛生材料、食品用、土木、 農業などの分野に幅広く利用できる。

この様に本発明 受吸水性樹脂 表びその製造方法

(1) 従来、高吸水倍率の吸水性樹脂を得るため

自己架構などの不要な反応が起こり高吸水倍率の ものが得られなかったが、重合開始剤量を増やし ても高吸水率のものが得られ低い残存モノマー量 となる。

等の優れた長所を有するものである。

## (実施例)

以下、実施例により本発明を説明するが、本発明の範囲はこれらの実施例にのみ限定されるものではない。尚、実施例に記載の吸水性樹脂の諸物性は下記の試験方法によって測定した値を示す。 また、部は重量部を示す。

## (1) 生理食塩水の吸水倍率

吸水性樹脂1.0gを150g100.9重量%塩化ナトリウム水溶液中の入ったビーカーに浸漬し、ゆっくりマグネチックスターラーで撹拌した。6時間後に膨潤ゲルを金網で濾過し、十分に水切りをした後の膨潤ゲルの重さを測定し、以下の式で吸水倍率を算出した。

#### 膨潤ゲルの重量

#### (2) 人尿の吸水倍率

(1) の生理食塩水に代えて、成人男子10人からサンプリングした人尿を用いる以外は同様に行い、人尿での吸水倍率を測定した。

#### (3) 水可溶分

吸水性樹脂 0 . 5 gを 1 0 0 0 mlの脱イオン水中に分散し、1 2 時間後、遮紙で濾過し、濾液中の固形分を測定して次式に従って水可溶分を求めた。

#### (4) 水可溶分の分子量

分子量が既知の種々のポリアクリル酸ナトリウムを標準にして、ゲルバーミエーションクロマトグラフィーによって、(3) の方法でサンブリングした水可溶分の分子量を求めた。

#### (5) 膨潤ゲルの耐久性

ツキ(ドライ感)を手触りにて測定した。ドライ感の判定は、○~△~×の3段階評価とした。

○:膨潤ゲルはかなりサラサラしてドライ感がある。

△:一部、膨潤ゲルがベトック。

×:膨潤ゲルがベトツキ、手がヌベヌベしている。

## (8) 影潤ゲルの通液性

第1図に示すように内径53mmのシャーレ1に吸水性樹脂1.0gを入れ、人尿10m1を注ぎ膨潤ゲル2を得る。膨潤ゲル2の上に直径53mmのペーパータオル3を置き、更に第1図に示すように、中央に突出した筒状部を有する円板状のアクリル樹脂製試験器4を置く。1時間室温に放置した後、人尿6m1を注入口5より注ぎ、人尿が全てポリマー中に吸収されるまでの時間を測定し、それをもって、膨潤ゲルの通液性とする。

#### (実施例1)

アクリル酸 2 1 . 6 g 及びアクリル酸ナトリウムの 3 7 重量 % 水溶液 2 2 8 . 6 g 、架橋剤 (B)

不機布、綿状パルブ、吸水紙および防水フィルムからなる市販の子供用オムツ(重量72g)を半分に切り、ポリマー2・5gを綿状パルブと吸水紙の間に均一に散布し、成人の人尿120m1を加えて37℃に放置し、6時間、12時間、18時間後にオムツを開いて中の膨潤ゲルの様子を観察した。劣化状態の判定は、〇~△~×の3段階評価とした。

〇: 膨潤ゲルの形状が保持されている。

△:一部、膨潤ゲルの形状が崩れている。

×:膨潤ゲルの形状が崩れ、ドロドロの流動状 となっている。

#### (6) もどり量

上記膨潤ゲルの耐久性試験に用いた18時間後の子供用オムツの不識布の上に2つ折りにした23 cm \* 23 cmのペーパータオルを10枚かよせ、40 g/cm \* の圧力を1分間かけてペーパータオルに戻ってきた尿の量を測定した。

#### (7) 膨潤ゲルのペトッキ

(1) で吸水倍率を測定した後の膨潤ゲルのベト

として N 、 N ・ ーメチレンピスアクリルアミド
O ・ O 9 2 5 g (対モノマー O ・ O 5 モル%)、
水溶性連鎖移動剤(C) として次亜燐酸ナトリウム
1 水和物 O ・ O 6 4 g (O ・ O 5 モル%対単量体
(A) )、イオン交換水 5 3 g を用いてモノマー濃度3 5 %、中和率 7 5 %の単量体水溶液を得、この単量体水溶液に通硫酸カリウム O ・ 1 5 g を溶解させ、窒素ガスを吹き込んで溶存酸素を追い出した。

撹拌機、 還流冷却器、 温度計、 窓索ガス導入管 および滴下瀬斗を付けた 2 4 の四つロセパラブルフラスコにシクロヘキサン1.0 4 を取り、分散 削としてソルピタンモノステアレート(HLB4.7)3.0 g を加えて溶解させ、 窒素ガスを吹き込んで溶存酸素を追い出した。

次いで、単量体水溶液を上記セパラブルフラスコに加えて、230rpm で撹拌することにより分散させた。その後、浴温を65℃に昇温して重合反応を開始させた後、2時間この温度に保持して重合を完結させた。重合終了後、共沸脱水して大

部分の水分を取り除いた後、濾過し更に100℃ で減圧乾燥させ吸水性樹脂 (1) を得た。

この様にして得られた吸水性樹脂(1)の生理食塩水の吸水倍率、人尿の吸水倍率、水可溶分、水可溶分の分子量、膨潤ゲルの耐久性、戻り量、ゲルのベトッキ、通液性を測定し、性能評価結果を第1表に示す。

## (実施例2)

実施例1に於て、用いられる水溶性連鎖移動剤(C) 次亜燐酸ナトリウム1水和物の量を0.032g(対単量体(A)0.025モル%)とする以外、同様に行い、吸水性樹脂(2)を得た。

この吸水性樹脂(2) を同様に評価し、結果を第 1 表に示す。

#### (実施例3)

実施例1に於て、用いられるイオン交換水の量を3gに変更し、単量体(A)の濃度を42%とした以外は同様に行い、吸水性樹脂(3)を得た。

この吸水性樹脂(3) を同様に評価し、結果を第 1 表に示す。

分散させた。その後、浴温を65℃に昇温して重合反応を開始させた後、2時間ごの温度に保持して重合を完結させた。重合終了後、共沸脱水して大部分の水分を取り除いた後、濾過し更に100℃で減圧乾燥させ吸水性樹脂(4)を得た。

この吸水性樹脂(4) を同様に評価し、結果を第 1 表に示す。

#### (実施例5)

この様にして得られた吸水性樹脂(5)の分析結果を第1表に示す。

#### (実施例6)

実施例 2 で得られた吸水性樹脂 (2) 1 0 0 <del>重要</del> を 部<del>に</del>シクロヘキサン 2 0 0 部に撹拌下懸濁させた。別にシクロヘキサン 2 0 部にソルビタンモノラウレート 0 . 5 部、親水性架橋剤 (E) としてポ

#### (寒施例4)

提件機、還流冷却器、温度計、窒素ガス導入管および滴下瀰斗を付けた2&の四つロセパラブルフラスコにn-ヘキサン1・0&を取り、分散剤としてショ糖脂肪酸エステル(第一工業製薬餅 D K-エステルド-5 O, H L B = 6) 4・0gを加えて溶解させ、窒素ガスを吹き込んで溶存酸素を追い出した。

次いで、該単量体水溶液を上記セパラブルフラ スコに加えて、 2 3 0 rps で撹拌することにより

リエチレングリコールジグリシジルエーテル 0.0 7部、水 2 部を加え、撹拌することにより、 親水性架構剤の分散液を調整し、 上記吸水性樹脂(2) の懸濁液中に添加した後、 7 2 でで 2 時間保ちその後濾過して吸水性樹脂(6) を得た。

この様にして得られた吸水性樹脂(6) の分析結果を第1表に示す。

## (実施例7)

この様にして得られた吸水性樹脂(7) の分析結果を第1 表に示す。

## (実施例8)

実施例 4 で得られた吸水性樹脂 (4) 1 0 0 部に グリセリン 1 部、水 6 部、アセトン 2 部を加え、 ジャケットを 熱媒で 2 3 0 ℃に加熱したプレンダ 一に投入し、混合と加熱処理を行い吸水性樹脂

## 特開平2-255804 (11)

## (8) を得た。

この様にして得られた吸水性樹脂(8) の分析結 果を第1表に示す。

#### (比較例1)

実施例1において、架橋剤(B)を使用しない以外は同様に行い、比較吸水性樹脂(1)を得た。

この様にして得られた比較吸水性樹脂(1) の分析結果を第1表に示す。

#### (比較例2)

実施例1において、架橋剤(B)の使用量を0.0056g(対単量体(A)0.003モル%)とする以外は同様に行い、比較吸水性樹脂(2)を得た。

この様にして得られた比較吸水性樹脂(2)の分析結果を第1表に示す。

#### (比較例3~5)

実施例 1 において、水溶性連鎖移動剤 (C) を使用せず、架構剤 (B) の使用量をそれぞれ 0 . 0 1 4 8 g (対単量体 (A) 0 . 0 0 8 モル%)、0.0 9 2 5 g (同 0 . 0 5 モル%)、0 . 3 7 0 g

(同 0 . 2 モル%) どする以外は同様に行い、比較吸水性樹脂(3) ~ (5) を得た。

この様にして得られた比較吸水性樹脂(3) ~ (5) の分析結果を第1表に示す。

#### (比較例6~9)

比較例 1 ~ 4 で得られた比較吸水性樹脂 (1) ~ (4) をそれぞれ、実施例 6 と同様の操作を行い、比較吸水性樹脂 (6) ~ (9) を得た。

この様にして得られた比較吸水性樹脂(6)~(9)の分析結果を第1表に示す。

第 1 表

	吸水性樹脂	架構剤	同量	連鎖移動剤	洞量	倍 牢 生 食	倍 率 人 尿	ゲ ル の ベトツキ	可溶分	可溶分分子量	通液性	耐久性	戻り 虚
		·	(モルな)		(モルギ)	± (g∕g)	^ (8/8)	ベトライ	(%)	(万)	(min)	♣h/12h/16h	(g)
実施例	吸水性樹脂	МВАА	0.05	SHP	0.05	60	38	Δ~Ο	17.5	18	50	0/0/0~0	4.3
(1)	(1)	i				]						]	
(2)	(2)	MBAA	0.05.	SHP	0.025	55	37	△~○	13.5	23	40'	0/0/0	6.5
(3)	(3)	MBAA	0.05	SHP	0.05	57	36	Δ~Ο	16.3	21	40	0/0/0	5. 2
(4)	(4)	MBAA	0.2	チオリンゴ酸	0.15	52	33	0	12.7	** 4	30	0/0/4~0	6. 1
(5)	(5)	(実施例1の表面処理品 )				55	40	0	16.1	17	10	0/0/0	3.8
(6)	(6)	(実施例2 t )				52	39	0	12	22		0/0/0	4
(7)	(7)	(実施例3 † )				53	37	0.	15.2	19	1	0/0/0	3. 2
(8)	(8)	(実施例4 † )				49	35	0	11.1	8		0/0/0	4.1
比較例 (1)	比較吸水性 樹脂(1)	なし	なし	SHP	0.05	85	8	×	38.8	93	60以上	×/×/×	14.6
(2)	(2)	MBAA	0.003	SHP	0.05	68	19	×	22.1	84	60以上	Δ/×/×	16.3
(3)	(3)	МВАА	0.008	なし	0	60	26	Δ	17.2	68	60以上	Δ/Δ/Δ~×	11.2
(4)	(4)	MBAA	0.05	なし	0	46	25	Δ	6.2	18	60	0/0/0~0	10.5
(5)	(5)	なし	0, 2	なし	0	22	18	0	2.8	4	40	0/0/0	25
(8)	(6)		の表面処			65	19	Δ.	36.1	90	60以上	0/A~0/×	11.3
(7)	(7)	(比較例2		† )	61	18	Δ	21.8	81	60	0/6~×/×	12.5	
(8)	(8)	(比較例3		1 )		55	24	Δ	16.1	, 66	60	0/0/4~0	10.2
(8)	(9)	(比較例4		7 )		40	22	0	6 .	17	50	0/0/4~0	14.6

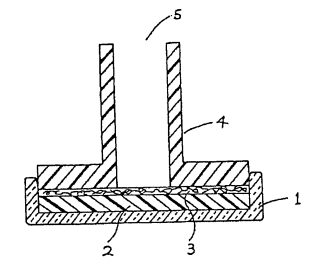
SHP : 次亜燐酸サスナトリウム1水和物

## 4. 図面の簡単な説明

第1図は膨満ゲルの通液性試験器具を示したも

## のである。

- 1 … … シャーレ
- 2 … … 膨潤ゲル
- 3 ... ... ペーパータオル
- 4…… アクリル樹脂製試験器
- 5 ... ... 注入口



特許出願人 日本触媒化学工業株式会社

第 1 図